MANUFACTURE OF POSITIVE ELECTRODE FOR ORGANIC ELECTROLYTE BATTERY

Publication number: JP58048357 Publication date: 1983-03-22

Inventor: MORITA

MORITA TERUYOSHI; MORIGAKI KENICHI; OKAZAKI

RIYOUJI

Applicant: MATSUSHITA ELECTRIC IND CO LTD

Classification:

- international: H01M4/48; H01M4/58; H01M4/48; H01M4/58; (IPC1-7):

H01M4/48

- European: H01M4/58D

Application number: JP19810148547 19810918 Priority number(s): JP19810148547 19810918

Report a data error here

Abstract of **JP58048357**

PURPOSE:To obtain a positive active mass which provides desired discharge voltage and discharge capacity by making a complex oxide in such a way that the mixture of copper nitrate and bismuth nitrate is heated under an oxidizing atmosphere. CONSTITUTION:Bismuth nitrate Bi(NO3)3.5H2O and copper nitrate Cu(NO3)2 or Cu(NO3)2.3H2O are mixed in an arbitrary ratio. This mixture is heated under an oxidizing atmosphere to obtain a complex oxide having the general formula of BixCuyO3x/2+y (X, Y=1-6). This compound is used as a positive active mass of a positive electrode with an organic electrolyte. By selecting the ratio of Bi and Cu in the positive active mass and assembling this mass with a negative electrode using a light metal as a negative active mass, an organic electrolyte battery having desired discharge voltage and discharge capacity can be obtained.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭58-48357

⑤Int. Cl.³
H 01 M 4/48

識別記号

庁内整理番号 2117-5H ❸公開 昭和58年(1983)3月22日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 4 頁)

図有機電解質電池用正極の製造法

②特 願 昭56-148547

②出 願 昭56(1981)9月18日

⑩発 明 者 守田彰克

門真市大字門真1006番地松下電

器産業株式会社内

加発 明 者 森垣健一

門真市大字門真1006番地松下電 器産業株式会社内

⑩発 明 者 岡崎良二

門真市大字門真1006番地松下電

器産業株式会社内

⑪出 願 人 松下電器産業株式会社

門真市大字門真1006番地

⑭代 理 人 弁理士 中尾敏男 外1名

BEST AVAILABLE COPY

明 細 書

1、発明の名称

有機電解質電池用正極の製造法

2、特許請求の範囲

(1) 軽金属を活物質とする負極及び有機電解質と 組合せられて用いる正極の製造法であって、硝酸 網と硝酸ピスマスとの混合物を酸化性雰囲気中で 熱処理し、一般式 Bi_xCu_yO 3/2 x+y (但しx, yは1~6までの整数)の化合物を得ることを特 欲とする有機電解質電池用正極の製造法。

(2) 前記硝酸銅と硝酸ビスマスとの混合物の酸化性雰囲気中での熱処理温度が5 6 0~1 000℃である特許請求の範囲第1項に配数の有機電解質電池用正板の製造法。

3、発明の詳細な説明

本発明は負極活物質にリチウム、マグネンウム、アルミニウムなどの軽金属を使用し、電解液としてプロピレンカーボネート、アープチロラクトン、1.2-ジメトキンエタン、1.3-ジオキソラン、テトラヒドロフランなどの単独あるいは混合容群

中に、密質としてホウファ化リチウム,過塩素酸リチウムあるいは塩化アルミニウムなどを溶解した、いわゆる有機電解質電池の正極活物質の改良に関する。

従来、有機電解質電池の正極活物質としては、ファ化黒鉛 $(CF)_n$, $(C_2F)_n$, 二酸化マンガン, クロム酸銀,塩化チオニール,二酸化イオウなど、いわゆる 3V 級電池を指向して開発が進められてきたが、最近に到り、酸化銅,硫化銅,硫化鉄,酸化ピスマス,四三酸化鉛 Pb_3O_4 など、いわゆる 1.5V 級電池用正極の開発が盛んに進められている。

本発明は詳しくは、これら1.6 V級有機電解質 電池の正優活物質の製造法改良に関するものである。

上記1.6 V級リチウム電池用で極活物質のうち、体積当りの理論エネルギー密度が大きい順序としては、硫化鉄>酸化銅>酸化ビスマス>四三酸化鉛>硫化銅である。但し、硫化鉄は理論値どおりの放電はおとなわず、実質的には酸化銅が最もす

19MPU 80- 4000 ((Z) 4

ぐれている。

しかし放電電圧特性的には、酸化銅/リチウム 電池は約1.4 Vと従来電池とくらべてや \ 低い 値を示す。

従って、従来電池との完全な互換性をもたせる ためには酸化銅/リチウム電池の電圧を向上させ る必要がある。

酸化銅/リチウム電池は有機電解質に対して安 定であり、保存特性もすぐれるが、唯一放電々圧 が低い点だけが劣っている。

一方、酸化ビスマス/リチウム電池の放電電圧 特性は第一段が約1.7V,第二段が1.4 Vと二段 の放電電圧特性を示す。

但しエネルギー密度的には、上述した如く酸化 銅、硫化鉄などとくらべ劣っている。

本発明はこの点に着目したものである。

即ち、敏化銅と敬化ビスマスを混合した形の複合酸化物をつくることにより、酸化ビスマスの第一段の放電電圧に近ずけ、同時に酸化銅の良好なエネルギー密度を確保しようというものである。

以下実施例により説明する。

硝酸ピスマスBi(NO3)3.5H2Oと硝酸銅 Cu(NO3)2.3H2O をそれぞれモル比で3:1,2:1,1:1,1:2,1:3で混合したものを空気中で硝酸塩が完全に分解されると考えられる200℃で5時間加熱した後に冷却し、とり出したものをそれぞれ試料a,b,c,d,e,とする。

次に上記の混合物を空気中で800℃の温度で 5時間加熱し、とり出したものをそれぞれ試料 a', b', c', d', e' とする。これらa~e, a' ~ e' の試料の元素の含有割合を分析したもの を次表に示す。

試料	熱処理温度	硝酸ビスマス:	生成物(モル比)
	(٣)	研(調(モル比)	Bi:Cu:O
ه	2000	3 : 1	3:1:4.4
b		2;1	2:1:3.1
С		1;1	1:1:2.0
d		1;2	1;2;2.7
θ		1:3	1:3:3.6

とのような試みはすで(米国特許第4,268,588 号明細書でも明らかにされている。それは酸化ビスマス Bi_2O_3 と酸化銅CuO とを適当な条件で反応させ、 Bi_2CuO_4 なる化合物を得るというものである。

しかし、この場合には酸化ビスマスと酸化銅との1:1化合物であるBi₂CuO₄ だけしか得られず、放電特性的に、酸化ビスマス,酸化銅をたして2で割ったという全く中間的なものしか得ることはできない。

本発明では、硝酸ビスマスBi(NO3)3.5H2Oと硝酸銅Cu(NO3)2.3H2Oを任意の割合で混合し、加熱処理により前記硝酸塩を分解し、更に酸化物を得ることにより、ビスマスと銅が任意の比率で混り合った複合酸化物を得ることができるもので、例えば高い放電電圧を得たい場合には、硝酸ビスマスの混合割合を多くし、また大きいエネルギー密度を得たい場合には、硫酸卵の混合割合を多くすればよく、種々の特性を有する複合酸化物を合成することが可能である。

BEST AVAILABLE COPY

			6 ,
a'	200C+800C	3:1	3:1:5.8
b'		2:1	2;1;4.2
¢′		1 ; 1	1:1:2.6
ď,		1:2	1 : 2 : 3.6
θ′		1:3	1:3:4.7

表からも明らかなように生成物 a'~ e'は、含有酸素量が各元素に対してほど化学量論的な値を示しているにもかかわらず、 a ~ e は含有酸素量が化学量論値よりも低く、200℃、5時間の加熱だけでは十分な酸化がおこなわれないことを示している。

但しこの温度でも硝酸根は全く認められず、完全に分解していることが認められた。

次に酸素雰囲気中で同様な操作をおこなりと、 ○ ~ ○ の酸素の含有量はほど1割上昇した。但し a' ~ ○' は殆んど変らなかった。

 $a'\sim e'$ を化学式にあてはめると、a' は Bi $_6$ Cu $_2$ O $_{11}$, i/は Bi $_2$ CuO $_4$, c' はBi $_2$ CuO $_6$, d'は Bi $_2$ Cu $_4$ O $_7$, e' は Bi $_2$ Cu $_6$ O $_9$ で示される

8 (C)) CCOP ~0C EPURE

化合物ができていると考えられる。

次に加熱温度と酸素含有量との関係を検討する ため空気雰囲気及び酸素雰囲気で硝酸ピスマスと 硝酸銅とをモル比で1:1に混合したものを温度 を変えて加熱し、化合物中の酸素含有量を測定し た。これを第1図に示す。第1図から、硝酸ビス マスと硝酸銅との混合物が分解し、更に酸化物と なり、完全に化学量論的な酸素を含有するために は、酸素雰囲気中では650℃以上、空気雰囲気 中では600℃以上で加熱することが必要である ことが判った。また両雰囲気ともBOO℃程度で 平衡状態となり、熱処理の上限温度としては 1000℃で十分である。

また、硝酸ピスマスと硝酸銅との混合比率がか わっても、その温度はほど一定であった。

これらの活物質としての特性を検討する目的で 電池を試作し、放電試験をおこなった。。

比較のため、酸化ビスマスBi2O3、酸化銅CuO 及び酸化ピスマスと酸化銅とを1:1のモル比で 単に混合しただけのものを、活物質としたものに

ついても電池特性を検討した。

正価としては、上記の各々の活物質に導電剤と してのアセチレンプラックと結着剤としてのポリ 四フッ化エチレン樹脂とを重量比で100:10 :100割合で混合し、これをチタン製ネット上 に加圧成型して作った。電極の大きさは20×20 ➡とした。

負値リチウムとしては、ニッケルネット上に0.1 8のリチウムシートを圧着したものを用い、正極 をポリプロピレンの不轍布でつつんだものの両側 に1枚づつ配置し、ポリプロピレン製の容器にく み込み、過塩素酸リチウムをプロピレンカーポネ ートと1 .2 - ジメトキシエタンを容積比で1: 1 に混合した密媒中に1 モル/L の割合で溶 かし とんだ電解液を注入し、封口して電池とした。

正極活物質としてa'を用いた電池をA。b' を用いた電池をB、以下 同様に c' - C 。 d'-D, ●'-Eとし、更に、酸化ピスマスを活物 質とした電池を『、酸化銅を活物質とした電池を G、酸化ピスマスと酸化銅をモル比で1:1に混

BEST AVAILABLE COPY

合したものを活物質として電池をHとする。 /-:

電池 F, G, Hを20℃で4 mAの定電流で放 電したものを第2図に示す。

同様に電池A~Eを20℃,4 mAの定電流で 放電したものを第3図に示す。

電池A~Hの正極活物質をいずれも正極の厚みが 1 mとなるようにした時理論充塡量はAは380 mAH, Bは 400^{mAH}, Cは 430^{mAH}, D は 440^{mAH}, Eは 470^{mAH}, Fは 370^{mAH}, G は 500mAH , H は 420mAH であった。

但し、化合物 a'~ e'中の化学量論値以上の 酸紫分は吸着酸素と考え、活物質の理論充填量に は加えていない。

また負極リチウムの理論充塡量はいずれる760 mAH である。

第2図から明らかなよりに酸化ピスマスを活物 質とした電池 F は Bi2O3+6Li → 3Li2O+ 2Bi の反応に対して約110多の放電利用率を 示すが、放電電圧が二段となる。又像化銅を活物 質とした電池Gは平坦な電圧特性を示すが、放電 電圧が約1.4 Vと低い、これに対し、両括物質を 単に混合したものを活物質とした電池Hは、放電 電圧が三段となり、単に混合しただけでは放電特 性は向上されないことが判る。

しかし上述した如くピスマスと銅の硝酸塩を混 合し、加熱分解して酸化したものは一種の複合酸 化物となるため、電池の放電特性は第3図からも 明らかなように、酸化ピスマスの二段の電圧特性 は全くみられない。

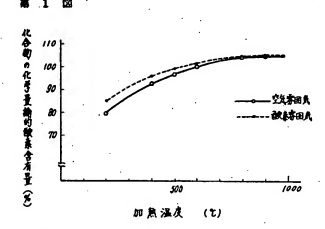
またピスマスの含有量が増えるに従って、高い 電圧特性を示すが、電圧平坦性、及び放電電気量 は低下する。逆に銅の含有量が多いときは放電電 圧は酸化銅に近ずくか、電圧平坦性及び放電電気 量は増大する。

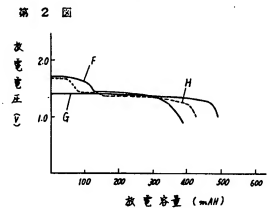
以上の如く、本発明は硝酸ピスマスと硝酸銅と の混合物を徴化性雰囲気中で加熱処理することに より、一般式 BizCuyO 3 z+y (但しェ,yは1 ~6の整数)の化合物を得ることができ、Bi, Cu の配合比率から、適当を放電々圧。放電々気 量をもった電池を得ることができる。

4、図面の簡単な説明

第1 図は硝酸鋼と硝酸ビスマスとの混合物を酸化性雰囲気中で熱処理した際の加熱温度と得られる化合物の化学量論的酸素含有量との関係を示す図、第2 図は従来の各種金属酸化物を正極に用いた電池の放電容量と放電々圧との関係を示す図、第3 図は本発明の実施例における化合物を正極に用いた電池の放電容量と放電々圧との関係を示す図である。

BEST AVAILABLE COPY





第 3 図

11 25.25

